



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/RR/0151/25/IR

Warszawa, 04-07-2025

InPharm Sp. z o.o.
ul. Strumykowa 28/11
03-138 Warszawa

DECYZJA

Na podstawie art. 21a ust. 3 i art. 29 ust. 3 w zw. z art. 21a ust. 4 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 750) oraz na podstawie art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne

przedłuża się do dnia 15 lipca 2030 r. okres ważności pozwolenia na import równoległy nr 435/15 z dnia 15 lipca 2015 r. produktu leczniczego Depakine Chrono 500, tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 333 mg + 145 mg

Podmiot uprawniony do importu równoległego:

InPharm Sp. z o.o.
ul. Strumykowa 28/11
03-138 Warszawa

Kraj eksportu:

Grecja

Nazwa własna produktu leczniczego stosowana w kraju eksportu:

Depakine Chrono

Podmiot odpowiedzialny w kraju eksportu:

Sanofi-Aventis Monoprósopi AEBE
Leof. Siggrou 348 - Budynek A
176 74 Kallithea – Ateny
Grecja

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w kraju eksportu:

41972/10/21-06-2011

9081/18-02-2013

Nazwa własna, pod którą produkt leczniczy zostanie wprowadzony do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

Depakine Chrono 500

Nazwa powszechnie stosowana:

Natrii valproas + Acidum valproicum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 333 mg + 145 mg

Droga podania:

doustna

Pełny skład jakościowy:

Sodu walproinian

Kwas walproinowy

Kopolimer estrów kwasu akrylowego i metakrylowego z czwartorzędowym chlorkiem amonu

Etyloceluloza

Krzemionka koloidalna uwodniona

Otoczka:

Hypromeloza

Makrogol 6000

Talk

Tytanu dwutlenek (E 171)

Poliakrylanu dyspersja 30%

Wielkość opakowania:

30 szt. - numer GTIN:

5	9	0	9	9	9	1	2	2	9	6	1	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Blistry PVC/PVDC/Al lub blistry Al/Al w tekturowym pudełku.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Okres ważności:

3 lata

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Blistry PVC/PVDC/Al: Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C. Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, w suchym miejscu, w celu ochrony przed wilgocią.

Blistry Al/Al: Przechowywać w temperaturze poniżej 30°C. Przechowywać w oryginalnym opakowaniu, w suchym miejscu, w celu ochrony przed wilgocią.

Podmiot dokonujący przepakowania:

InPharm Sp. z o.o. Services sp. k.

ul. Chełmżyńska 249

04-458 Warszawa

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935), zwanej dalej „p.p.s.a.”, strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a., wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz

ustanowienia adwokata lub radcy prawnego.

z upoważnienia Prezesa

Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a